基于 TaqMan 探针的蜜蜂囊状幼虫病病毒荧光 PCR 检测方法的建立和应用

宋战 昀¹, 王振 国^{1,*}, 冯 新², 刘金华¹, 魏春艳¹, 蔡 阳¹, 孟庆峰¹, 周 亮³ (1. 吉林出入境检验检疫局, 长春 130062; 2. 吉林大学畜牧兽医学院, 长春 130062; 3. 吉林农业大学, 长春 130062)

摘要:为建立快速有效的蜜蜂囊状幼虫病检疫方法,依据 TaqMan 荧光标记探针技术原理,针对蜜蜂囊状幼虫病病毒保守序列,设计出一对特异性引物和一条探针,建立了一种快速检测蜜蜂囊状幼虫病病毒的荧光 PCR 方法。该方法对蜜蜂囊状幼虫病的检测具有较好的特异性,与蜜蜂急性麻痹病病毒、蜜蜂慢性麻痹病病毒、蜜蜂残翼病病毒和黑蜂王台病病毒之间均无交叉反应。检测灵敏度可达 1.0 × 10² 拷贝/μL 阳性质粒,可对低病毒含量的样品进行准确检测。重复性和稳定性试验结果显示,变异系数为 1.6%,说明该方法具有较好的重复性和稳定性。应用该方法对蜜蜂及蜂制品进行检测,结果显示所建立的荧光 PCR 检测方法 4 h 内即可报告检测结果,该方法具有快速、灵敏、特异及重复性好等优点,适用于蜜蜂及其制品中蜜蜂囊状幼虫病病毒的快速检疫。

关键词: 蜜蜂; 囊状幼虫病病毒; TaqMan 探针; 荧光 PCR 检测; 检疫

中图分类号: Q965 文献标识码: A 文章编号: 0454-6296(2010)08-0920-06

A real-time TaqMan PCR assay to detect sacbrood virus in honeybee and honeybee products

SONG Zhan-Yun¹, WANG Zhen-Guo^{1,*}, FENG Xin², LIU Jin-Hua¹, WEI Chun-Yan¹, CAI Yang¹, MENG Qing-Feng¹, ZHOU Liang³ (1. Jilin Entry-Exit Inspection and Quarantine Bureau of the People's Republic of China, Changchun 130062, China; 2. Animal Science and Veterinary College, Jilin University, Changchun 130062, China; 3. Jilin Agricultural University, Changchun 130062, China)

Abstract: To establish a rapid and effective quarantine method of the honeybee sacbrood virus disease, we developed a real-time RT-PCR assay for detection of bee sacbrood disease using TaqMan probes. A pair of specific primers and a probe used in this assay were designed based on a highly conserved region in sacbrood bee virus. The assay was shown to be sensitive, detecting less than 1.0×10^2 copies/ μ L, and specific for the detection of sacbrood bee virus. Cross-reaction with acute bee paralysis virus, deformed wing virus and black queen cell virus was not observed. The coefficient of variation in the stability experiments was 1.6%. A reliable diagnostic result can be obtained just within 4 h. The assay proved to be a rapid, sensitive, specific and repetitive method for rapid detection of sacbrood bee virus from honeybee and honeybee products in quarantine.

Key words: Honeybee; sacbrood virus (SBV); TaqMan probe; real-time PCR; quarantine

蜜蜂囊状幼虫病(sacbrood disease)是由蜜蜂囊状幼虫病病毒(sacbrood virus, SBV)引起的一种对蜜蜂危害严重的病毒病。其症状主要见于蜜蜂幼虫,病毒在幼虫体内大量复制,导致幼虫很快死亡,由于虫体皮下渗出液增多,用镊子夹出时呈现典型的囊状,因此得名。该病最早在1913年发现,但直到1964年才证实其病原体为SBV(Bailey et al.,1964)。目前该病已是世界范围普遍发生的一种蜜蜂

病毒病。SBV 是类小核糖核酸病毒(picornavirus), 属于正链 RNA 病毒,病毒粒子直径 28 nm,无囊膜, 圆形(Moore *et al.*, 1985)。

蜜蜂囊状幼虫病过去主要在西方蜜蜂 Apis mellifera L. 中发生, 1971 年在我国的中华蜜蜂 Apis cerana cerana F. 和亚洲其他国家的东方蜜蜂 Apis cerana F. 中先后暴发, 疫情首先在广东省佛冈、从化、增城等地发生, 造成了巨大损失(杨冠煌等,

基金项目: 国家质检总局科学基金资助项目(2005IK052)

作者简介: 宋战昀, 男, 1976 年生, 山东荣成人, 博士, 兽医师, 主要从事动物检疫工作, E-mail: zhanyun-song@ 163. com

^{*}通讯作者 Corresponding author, E-mail: wangzg@ jlciq. gov. cn

收稿日期 Received: 2010-01-25; 接受日期 Accepted: 2010-07-04

1979)。近年来,该病在我国也时常发生(许益鹏 等, 1979; 胡箭卫等, 2009), 它多流行于夏秋高温 季节, 其危害大、传播快, 蜂群患病后轻者影响蜂 群的繁殖和采集,重者会造成全场蜂群覆灭(Welch et al., 2009)。当发现蜂群内有感染症状时,已经 对蜂群造成了很大的危害, 随后的防治措施难以弥 补已造成的巨大损失,因此,蜜蜂囊状幼虫病的防 治重在如何及早发现病毒的感染。在病毒的检测方 面,传统病毒的分离和形态观测需要繁琐的步骤和 较高的试验条件。随着分子生物学的发展, 使得利 用生物技术进行 SBV 的检测成为可能。本文的目 的是建立一种快速检测 SBV 的荧光 PCR 方法, 为 我国蜜蜂囊状幼虫病的诊断、防治、检疫以及蜂产品 病原污染检测提供快速、准确、简便的检测方法,为 有效控制蜜蜂囊状幼虫病的传播、降低蜂蜜中药物 残留以及提高蜂产品质量提供技术保障。

1 材料与方法

1.1 病毒及病料

蜜蜂囊状幼虫病病料、蜜蜂急性麻痹病病料、蜜蜂慢性麻痹病病料、蜜蜂残翼病病料、黑蜂王台病病料来自吉林省和辽宁省不同地区 40 个蜂场。蜜蜂、花粉颗粒、蜂胶和蜂王浆等蜂产品购自长春市某蜂产品专卖店。

1.2 仪器和试剂

高速冷冻离心机(SIGMA 3K30, 德国西格马公司), PCR 扩增仪(Biometra Tgradient-96, 德国Biometra 公司), 荧光定量 PCR 扩增仪(ABI Sequence Detection System 7000)。RNA 提取试剂盒、RT-PCR 试剂盒、TaqHS DNA 聚合酶、dNTP、pMD18-T、大肠杆菌 Escherichia coli DH5α、凝胶回收试剂盒等购自大连 TaKaRa 宝生物工程有限公司。

1.3 引物设计与合成

根据 GenBank 网站公布的蜜蜂囊状幼虫病病毒全基因组核苷酸序列(GenBank 登录号: AF092924),用 Primer Express 2.0 软件设计出上游引物: 5′-AAGTTGGAGGCGCGTAATTG-3′和下游引物: 5′-AAATGTCTTCTTACTAGAGGTAAGGATTG-3′,探针: 5′-FAMCGGAGTGGAAAGATTATCTACAATCCTTACC TCTA-3′。探针的荧光标记选择 FAM 作为报告发光基团, TAMRA 为淬灭基团,上述引物和探针由大连TaKaRa 宝生物工程有限公司合成。

1.4 病毒 RNA 的提取

病毒 RNA 的提取按照 TaKaRa 公司 RNA 提取 试剂盒操作说明书进行。病毒样品 RNA 提取的起 始量为 1~2 头患病蜜蜂虫体, 提取的 RNA 溶于 20 μL DEPC 处理过的双蒸水中。

1.5 标准阳性模板的制备

提取好的病毒 RNA 样品按 RT-PCR 试剂盒的操作说明书建立反应体系,混匀后开始 cDNA 链的合成以及后续的 PCR 扩增过程。具体的反转录和 PCR 扩增条件: 首先 65% 反应 10 min, 42% 反应 90 min, 最后 99% 反应 5 min, 完成反转录过程,然后开始 PCR 扩增,条件为 94% 变性 2 min, 94% 变性 30 s, 55% 复性 30 s, 72% 延伸 40 s, 共计 35 个循环,最后 72% 延伸 10 min, 结束后置于 4% 保存。取 50 μ L RT-PCR 产物进行 1.5% 琼脂糖凝胶电泳,切下含目的条带的凝胶,用凝胶回收试剂盒回收目的片段,与 pMD18-T 载体连接,将连接产物转化大肠杆菌 DH5 α 感受态细胞,挑选阳性克隆,提取质粒经测序分析正确的命名为 pMD-sbv。

1.6 实时荧光 PCR 检测体系的建立和优化

1.7 敏感性、特异性试验

将含目的基因的质粒 pMD-sbv 10 倍系列稀释,分析得出荧光定量 PCR 所能检出的最低模板拷贝数。

为了验证本检测方法的特异性,以常规方法提取的各病原核酸(蜜蜂急性麻痹病病毒、蜜蜂慢性麻痹病病毒、蜜蜂残翼病病毒、黑蜂王台病病毒)为模板检测本方法的特异性。

1.8 重复性和稳定性试验

选用 3 个浓度的 pMD-sbv 质粒 $(1.0 \times 10^5$ 拷贝/ μ L、 1.0×10^6 拷贝/ μ L、 1.0×10^7 拷贝/ μ L)进行 3 次重复试验,通过对 C_T 值进行统计学比较分析,计算它们的变异系数来评估本方法的重复性和稳定性。

1.9 样品检测结果

应用所建立的荧光 PCR 方法, 对本局自 2005 年收集的来自吉林省和辽宁省不同地区 40 个蜂 场的阳性及疑似阳性病料进行检测; 同时, 将阳 性患病幼虫虫体匀浆后, 以不同稀释倍数添加入 蜜蜂、花粉颗粒、蜂胶和蜂王浆中作为模拟样品进 行检测。

2 结果

2.1 荧光 PCR 反应条件优化结果

用优化的反应体系进行引物、探针比例的矩阵

优化,结果如图 1 所示,当用 55 $^{\circ}$ 退火,上下游引物终浓度均为 0.8 μ mol/L,探针终浓度为 0.6 μ mol/L时,能够获得较小的 C_T 值及最大的 ΔRn ,扩增曲线明显,扩增效果最好。

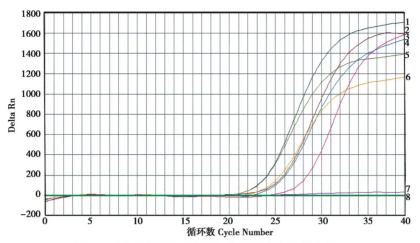


图 1 引物和探针的不同配比终浓度时的扩增曲线

Fig. 1 Amplification curve of different mixing concentrations of primer and probe

1: 引物浓度 Primer concentration: 0.8 μmol/L, 探针浓度 Probe concentration: 0.6 μmol/L; 2: 引物浓度 Primer concentration: 1.0 μmol/L, 探针浓度 Probe concentration: 0.6 μmol/L; 3: 引物浓度 Primer concentration: 1.0 μmol/L, 探针浓度 Probe concentration: 0.4 μmol/L; 4: 引物浓度 Primer concentration: 0.8 μmol/L, 探针浓度 Probe concentration: 0.4 μmol/L; 5: 引物浓度 Primer concentration: 0.6 μmol/L, 探针浓度 Probe concentration: 0.6 μmol/L; 6: 引物浓度 Primer concentration: 0.6 μmol/L, 探针浓度 Probe concentration: 0.4 μmol/L.

2.2 特异性试验结果

将提取的各病原(蜜蜂囊状幼虫病病毒、蜜蜂急性麻痹病病毒、蜜蜂慢性麻痹病病毒、蜜蜂残翼病病毒、黑蜂王台病病毒)的核酸用优化的反应体系和反应条件进行荧光实时 PCR 检测,结果如图 2 所示,

可以看出所建立的方法可以很好地扩增蜜蜂囊状幼虫病病毒,而其他病原体的曲线是平的,可判为阴性。因此,所建立的荧光定量 PCR 方法具有较好的特异性。

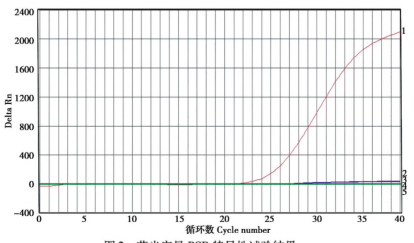


图 2 荧光定量 PCR 特异性试验结果

Fig. 2 The curve of specificity test of fluorescence quantitative PCR

1: 蜜蜂囊状幼虫病病毒 Sacbrood virus; 2: 蜜蜂急性麻痹病病毒 Acute bee paralysis virus; 3: 蜜蜂慢性麻痹病病毒 Chronic bee paralysis virus; 4: 蜜蜂残翼病病毒 Deformed wing virus; 5: 黑蜂王台病病毒 Black queen cell virus.

2.3 敏感性试验结果

将含目的基因的质粒 pMD-sbv 10 倍系列稀释, 用优化好的反应体系和反应条件进行试验,如图 3 所示,所建立的荧光 PCR 方法能检出的最低拷贝数为 1.0×10^2 拷贝/ μ L。

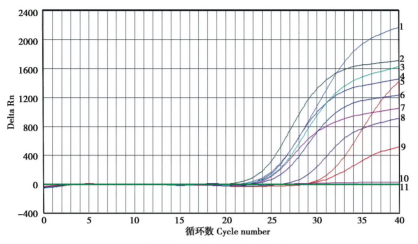


图 3 荧光定量 PCR 敏感性试验结果

Fig. 3 The curve of sensibility test of fluorescence quantitative PCR

1: 1.0×10^8 拷贝/μL(1.0×10^8 copies/μL); 2: 1.0×10^{10} 拷贝/μL(1.0×10^{10} copies/μL); 3: 1.0×10^9 拷贝/μL(1.0×10^9 copies/μL); 4: 1.0×10^7 拷贝/μL(1.0×10^7 copies/μL); 5: 1.0×10^4 拷贝/μL(1.0×10^4 copies/μL); 6: 1.0×10^6 拷贝/μL(1.0×10^6 copies/μL); 7: 1.0×10^5 拷贝/μL(1.0×10^5 copies/μL); 8: 1.0×10^3 拷贝/μL(1.0×10^3 copies/μL); 9: 1.0×10^2 拷贝/μL(1.0×10^2 copies/μL); 10: 1.0×10^1 拷贝/μL(1.0×10^3 copies/μL); 11: 1.0×10^6 持贝/μL(1.0×10^3 copies/μL).

2.4 重复性和稳定性试验结果

用 3 个浓度的 pMD-sbv 质粒 $(1.0 \times 10^5$ 拷贝/μL、 1.0×10^6 拷贝/μL、 1.0×10^7 拷贝/μL)进行检测,每个梯度 3 个重复,结果表明 C_T 值的变异系数小于 1.6%,说明该方法具有较好的重复性和稳定性,结果见表 1。

表 1 不同浓度梯度质粒 pMD-sbv 检测时 $C_{\rm T}$ 值结果 Table 1 $C_{\rm T}$ value in different concentrations of plasmid pMD-sbv

	浓度(拷贝/μL)Concentration (copies/μL)		
_	1.0×10 ⁵	1.0×10^{6}	1.0×10^{7}
C _T 值 C _T value	33.26	30.16	26.48
	33.40	30.47	25.73
	34.44	30.38	26.32
变异系数(%) CV value	0.5	1.1	1.6

2.5 模拟样品检测结果

应用所建立的荧光 PCR 检测方法,对正常的蜜蜂阳性和疑似阳性病料进行检测,同时对模拟样品进行检测,结果如图 4 所示,蜜蜂、花粉颗粒、蜂胶和蜂王浆中添加阳性的患病幼虫,匀浆虫体后,也均能检出阳性,说明本方法完全适用于对蜜蜂制品中SBV 的检测,只是前处理中核酸提取过程稍有变化。

3 讨论

蜜蜂疾病是影响养蜂生产发展的障碍,也是影响蜂产品产量和质量的重要因素。原因之一是患病蜜蜂死亡直接影响蜂群的生产能力,降低蜂产品产量;原因之二是在防治蜜蜂疾病过程中由于用药不当,造成药物对蜂产品的污染,影响其质量。在现代养蜂生产中,这两方面因素普遍存在(冯峰和魏华珍,2007)。因此,在蜜蜂保护和蜜蜂疾病防治中,要安全控制蜜蜂疾病,提高蜂产品质量,必须综合防治蜜蜂疾病。

SBV 对外界不良环境的抵抗力不强,在59℃热水中只能生存10 min,在室温干燥情况下可以存活3星期,在病虫尸体中可以存活1个月,如果病虫尸体腐败只能存活7~10 d。据资料报道,在蜂粮中可存活100~120 d,残留在巢房壁上的病毒夏季能存活80~90 d,冬天则可存活90~100 d,阳光直射4~7 h 即可被杀死。1999年,Ghosh等率先完成了对SBV 全基因组测序工作,这也是第一个被测定的蜜蜂病毒全基因组序列,为该病的分子诊断技术奠定了基础;2001年,Grabensteiner等建立了RT-PCR诊断方法;近年来,许多分子生物学诊断

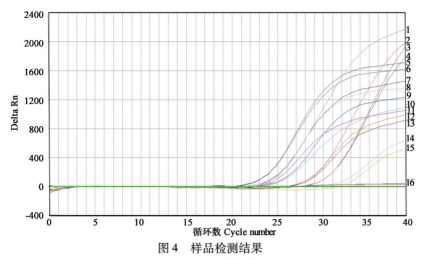


Fig. 4 Sample diagnostic results

1, 3, 6, 13: 蜜蜂样品 Honeybee samples; 2, 7, 11, 14: 花粉样品 Pollen samples; 5, 8, 10, 15: 蜂胶样品 Honeybee propolis samples; 4, 9, 12: 蜂王浆样品 Royal jelly samples; 16: 空白对照 Blank control.

方法被用于快速检测 SBV 及其他蜜蜂疫病 (Kukielka and Sánchez-Vizcaíno, 2009; Welch et al., 2009)。

本研究建立了SBV 特异的荧光 PCR 检测方法, 检测试验表明, 该方法的特异性、敏感性、稳定性等 技术指标均能够满足临床检测要求。本研究所应用 的引物和探针是根据 SBV 保守序列设计的, 检测灵 敏度达到可扩增 1.0×10²拷贝/µL 阳性质粒,与常 规的 PCR 检测相比, 敏感性有较大提高(许益鹏 等, 2007; 李明等, 2008), 因此, 该方法适用于蜜 蜂囊状幼虫病病毒早期感染发生时的低病毒含量样 品的检测,同时,也适用于蜜蜂制品中蜜蜂囊状幼 虫病病毒污染的检测。使用本方法对蜜蜂急性麻痹 病病毒、蜜蜂残翼病病毒、黑蜂王台病病毒的检测结 果呈阴性,无交叉反应。荧光 PCR 检测时间仅需 约2 h, 检测全过程包括样品前处理可在 1 个工作 日内完成,适合用于临床快速诊断。本文所建立的 荧光 PCR 快速检测方法对模拟样品的检测结果显 示,该方法不仅适用于患病蜜蜂的检测,同时也适 用于蜂蜜、花粉、蜂胶和蜂王浆等蜂制品中 SBV 的 检测。该方法不仅为蜜蜂及相关蜂制品的出入境检 疫提供了快速检疫依据,同时为临床快速确诊蜜蜂 囊状幼虫病,及早对症治疗,减少因用药不当造成 的兽药残留超标提供技术支持。

致谢 承蒙吉林省蜜蜂研究所牛庆生研究员以及锦州 医学院马鸣啸博士提供蜜蜂病料,在此表示感谢。

参考文献(References)

Bailey L, Gibbs AJ, Woods RD, 1964. Sacbrood virus of the larval honey bee (*Apis mellifera* Linnaeus). Virology, 23: 425-429.

Feng F, Wei HZ, 2007. Controlling apian diseases to improve quality of bee product. *Apiculture of China*, 9: 22. [冯峰, 魏华珍, 2007. 安全控制蜜蜂疾病提高蜂产品质量. 中国蜂业, 9: 22]

Ghosh RC, Ball BV, Willcocks MM, Carter MJ, 1999. The nucleotide sequence of sacbrood virus of the honey bee; an insect picorna-like virus. *Journal of General Virology*, 80: 1541 - 1549.

Grabensteiner E, Ritter W, Carter MJ, Davison S, Pechhacker H, Kolodziejek J, Boecking O, Derakhshifar I, Moosbeckhofer R, Licek E, Nowotny N, 2001. Sacbrood virus of the honeybee (*Apis mellifera*): rapid identification and phylogenetic analysis using reverse transcription-PCR. *Clinical and Diagnostic Laboratory Immunology*, 8: 93 – 104.

Hu JW, Xi JP, Li XT, 2009. The investigation of Chinese bee sacbrood in Gansu. *Apiculture of China*, 60: 23 - 24. [胡箭卫, 席景平, 李旭涛, 2009. 甘肃中蜂囊状幼虫病的调查. 中国蜂业, 60: 23 - 241.

Kukielka D, Sánchez-Vizcaíno JM, 2009. One-step real-time quantitative PCR assays for the detection and field study of Sacbrood honeybee and acute bee paralysis viruses. J. Virol. Methods, 161: 240 –246.

Li M, Ma MX, Zhang YB, Su YH, Qu ZY, Zhou CY, Zhang DL, 2008. RT-PCR detection of Chinese bee sacbrood in Liaoning. Chinese Journal of Animal Husbandry and Veterinary Medicine, 12: 26-27. [李明, 马鸣潇, 张轶博, 苏玉虹, 曲祖乙, 周晨阳, 张大利, 2008. 辽宁地区中华蜜蜂囊状幼虫病的 RT-PCR 检测. 畜牧兽医科技信息, 12: 26-27]

Moore NF, Reavy B, King LA, 1985. General characteristics, gene organization and expression of small RNA viruses of insects. J. Gen. Virol., 66: 647 - 659.

Welch A, Drummond F, Tewari S, Averill A, Burand JP, 2009.

Presence and prevalence of viruses in local and migratory honeybees (*Apis mellifera*) in Massachusetts. *Appl. Environ. Microbiol.*, 75: 7862 – 7865.

Xu YP, Zhang YQ, Li JH, Xing LP, Zhang CX, 2007. Nest-PCR detection for the honey bee sacbrood virus disease. *Bulletin of Science and Technology*, 11: 824 – 827. [许益鹏, 章奕卿, 李江红, 邢丽萍, 张传溪, 2007. 蜜蜂囊状幼虫病毒病的 Nest-PCR

检测. 科技通报, 11:824-827]

Yang GH, Zhang GZ, Du ZL, 1979. Identification of pathogen of sacbrood disease in Chinese honeybees. *Apiculture of China*, 5: 17-18. [杨冠煌,张弓召,杜芝兰,1979. 中蜂囊状幼虫病病原鉴定. 中国养蜂,5:17-18]

(责任编辑: 袁德成)